

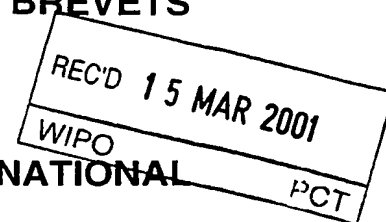
09/857.144

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)



Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0493	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande internationale n° PCT/FR99/01369	Date du dépôt international (jour/mois/année) 09/06/1999	Date de priorité (jour/mois/année) 08/12/1998
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB A61M5/32		
Déposant DORAT, Henriette et al.		

1. Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.
2. Ce RAPPORT comprend 5 feuilles, y compris la présente feuille de couverture.
 - ☒ Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).

Ces annexes comprennent 4 feuilles.



RECEIVED

JUN 17 2003

TECHNOLOGY CENTER R3700

3. Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:

- I ☒ Base du rapport
- II ☐ Priorité
- III ☐ Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle
- IV ☐ Absence d'unité de l'invention
- V ☒ Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- VI ☐ Certains documents cités
- VII ☒ Irrégularités dans la demande internationale
- VIII ☒ Observations relatives à la demande internationale

Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale 07/07/2000	Date d'achèvement du présent rapport 12.03.01
Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international:  Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465	Fonctionnaire autorisé Lega D'Incecco, A.M. N° de téléphone +49 89 2399 2339 

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/01369

I. Base du rapport

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (*les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17).*) :

Description, pages:

1-16 version initiale

Revendications, N°:

1-13 reçue(s) le 18/12/2000 avec la lettre du 14/12/2000

Dessins, feuilles:

1/6-6/6 version initiale

2. En ce qui concerne la **langue**, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point.

Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :

- ☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).
- ☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).
- ☐ la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou 55.3).

3. En ce qui concerne les **séquences de nucléotides ou d'acide aminés** divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences :

- ☐ contenu dans la demande internationale, sous forme écrite.
- ☐ déposé avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.
- ☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.
- ☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.
- ☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.
- ☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

4. Les modifications ont entraîné l'annulation :

**RAPPORT D'EXAMEN
PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL**

Demande internationale n° PCT/FR99/01369

- ☐ de la description, pages :
☒ des revendications, n°s : 14-17
☐ des dessins, feuilles :

5. ☐ Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :

(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)

6. Observations complémentaires, le cas échéant :

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté	Oui : Revendications 1-13
	Non : Revendications
Activité inventive	Oui : Revendications 1-13
	Non : Revendications
Possibilité d'application industrielle	Oui : Revendications 1-13
	Non : Revendications

2. Citations et explications
voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :
voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :
voir feuille séparée

VIII.

1. Les modes de réalisation de l'invention représentés dans les figures 4-7 et dans les pages correspondantes de la description ne sont pas couverts par les revendications. Ce défaut de concordance entre les revendications et la description laisse planer un doute sur l'objet pour lequel une protection est demandée. Les revendications ne sont donc pas claires (article 6 PCT).
2. Dans l'expression "pour une seringue d'injection de liquide pré-remplie comportant un corps tubulaire, formant un réservoir pour le liquide, portant une aiguille d'injection du liquide, et un poussoir monté déplaçable dans le corps entre des positions d'attente et de fin d'injection" de la revendication 1, il n'est pas revendiqué que la seringue et ses caractéristiques font partie de la revendication 1.

Par ailleurs les autres caractéristiques de la revendication 1 et des revendications dépendantes se réfèrent aux caractéristiques mentionnées ci-dessus.

3. Le terme "générales" utilisé dans la revendication 10 est vague et équivoque, et laisse un doute quant à la signification de la caractéristique technique à laquelle il se réfère. L'objet de ladite revendication n'est donc pas clairement défini (article 6 PCT).

V.

1. Si les objections de clarté sont soulevées et donc la revendication 1 correspondra à la nouvelle revendication 13, la présente demande pourrait être considérée comme nouvelle et inventive (Art. 33(2) et (3) PCT).
2. Le document US-A-5 562 626 (D1) représente l'état de la technique le plus proche et correspond au préambule de la revendication 1.

L'objet de la revendication 1 est donc nouveau (article 33(2) PCT).

3. Les caractéristiques de la partie caractérisante préviennent une libération inaperçue des moyens de blocage.

L'objet de la revendication 1 est donc considéré comme impliquant une activité inventive (article 33(3) PCT)

4. Les revendications 2-13 dépendent de la revendication 1 et satisfont donc également, en tant que telles, aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté et l'activité inventive.

VII.

1. Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans le document D1 et ne cite pas ce document.
2. La description ne cite pas de document reflétant l'état de la technique décrit à la page 1 (règle 5.1 a) ii) PCT).
3. La description ne concorde pas avec les revendications, comme l'exige la règle 5.1 a) iii) PCT.

REVENDICATIONS

1. Ensemble de sécurité pour une seringue d'injection de liquide pré-remplie (S) comportant un corps tubulaire (K), formant un réservoir pour le liquide, portant une aiguille (A) d'injection du liquide, et un poussoir (P) monté déplaçable dans le corps (K) entre des positions d'attente et de fin d'injection, le corps (K) de la seringue comportant une extrémité proximale munie d'une collerette (CL), l'ensemble comprenant en outre
- 10 un fourreau tubulaire (1) dans lequel le corps (K) de la seringue est destiné à être logé déplaçable axialement entre une position active, dans laquelle l'aiguille (A) fait saillie à travers une extrémité distale du fourreau (1), et une position de protection, dans laquelle l'aiguille (A) est
- 15 escamotée dans le fourreau (1),
- des moyens de rappel élastique (R) du corps (K) vers sa position de protection,
- et des moyens de blocage (6 ; 33, 34) destinés à immobiliser le corps (K) par rapport au fourreau (1) en
- 20 position active en s'opposant à la force élastique des moyens de rappel, ces moyens de blocage étant libérés par des moyens (8) de libération lorsque le poussoir (P) est en position de fin d'injection,
- les moyens de blocage comprenant un siège (4E)
- 25 d'appui de la collerette (CL) ménagé dans une extrémité proximale du fourreau (1) et des moyens escamotables (6 ; 33, 34) de serrage de la collerette (CL) contre le siège (4E), portés par cette extrémité proximale du fourreau (1),
- les moyens de serrage escamotables comprenant au
- 30 moins un ergot escamotable (6 ; 33, 34),
- caractérisé en ce que les moyens de libération des moyens de blocage comprennent un capuchon (8) monté coulissant axialement sur l'extrémité proximale du fourreau (1) entre une position d'attente et une position

d'escamotage de l'ergot de serrage (6 ; 33, 34), le capuchon (8) étant destiné à être assujéti au poussoir (P) pendant au moins une partie de la course de déplacement de ce poussoir (P) depuis sa position d'attente jusqu'à sa position de fin d'injection.

2. Ensemble selon la revendication 1, caractérisé en ce que le fourreau (1) porte des moyens de préhension externes (1E ; 15) destinés à être saisis par les doigts d'un utilisateur pour injecter le liquide par rapprochement axial d'une extrémité de manoeuvre (PE) du poussoir et des moyens de préhension (1E; 15).

3. Ensemble selon la revendication 2, caractérisé en ce que les moyens de préhension du fourreau (1) comprennent deux ailettes ou oreilles (15) sensiblement diamétralement opposées.

4. Ensemble selon la revendication 2, caractérisé en ce que les moyens de préhension comprennent un épaulement (1E) ménagé sur la surface externe du fourreau (1).

5. Ensemble selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que les moyens de rappel du corps (K) de la seringue en position de protection comprennent un ressort de poussée (R) destiné à venir en appui, d'une part, sur un épaulement interne d'appui (3E) ménagé dans le fourreau (1) entre le siège (4E) d'appui de la collerette et l'extrémité distale de ce fourreau (1), et d'autre part, sur la collerette (CL) du corps (K) de seringue.

6. Ensemble selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le capuchon (8) comprend des moyens d'assujettissement au poussoir (P).

7. Ensemble selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le capuchon (8) et l'extrémité proximale du fourreau

comprennent des moyens complémentaires (7, 11 ; 38, 39, 47) de limitation de la course du capuchon (8) s'opposant à la force élastique des moyens de rappel du corps (K) après libération des moyens de blocage (6 ; 33, 34).

5 8. Ensemble selon la revendication 7, caractérisé en ce que les moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon comprennent des épaulements annulaires complémentaires (7, 11), formant butées, ménagés dans le fourreau (1) et le capuchon (8).

10 9. Ensemble selon la revendication 7, caractérisé en ce que les moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon comprennent des moyens complémentaires d'encliquetage (38, 39, 47) portés par le capuchon (8) et le fourreau (1).

15 10. Ensemble selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le fourreau (1) et le capuchon (8) ont des formes générales de révolution et comprennent des moyens complémentaires (13, 13A ; 15, 41, 42) d'immobilisation en rotation de l'un par rapport à l'autre.

20 11. Ensemble selon la revendication 10, caractérisé en ce que les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une rainure longitudinale (13) ménagée dans le capuchon (8) coopérant avec un doigt correspondant (13A) solidaire du fourreau (1).

25 12. Ensemble selon les revendications 3 et 10 prises ensemble, caractérisé en ce que les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une lumière axiale (41, 42) ménagée dans le capuchon (8), coopérant avec une ailette (15).

30 13. Dispositif d'injection comprenant une seringue d'injection de liquide pré-remplie (S) comportant un corps tubulaire(K), formant un réservoir pour le liquide, portant

une aiguille (A) d'injection du liquide, et un poussoir (P) monté déplaçable dans le corps (K) entre des positions d'attente et de fin d'injection, et un ensemble de sécurité suivant l'une quelconque des revendications 1 à 12.

THIS PAGE BLANK (USPTO)
THIS PAGE BLANK (USPTO)

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁷ : A61M 5/32	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/33900 (43) Date de publication internationale: 15 juin 2000 (15.06.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/01369 (22) Date de dépôt international: 9 juin 1999 (09.06.99) (30) Données relatives à la priorité: 98/15628 8 décembre 1998 (08.12.98) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): DORAT, Henriette [FR/FR]; 14, rue de Londres, F-87000 Limoges (FR). (72) Inventeur: DENIS, Roger (décédé). (74) Mandataire: MONCHENY, Michel; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).		(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i>

(54) Title: SAFETY ASSEMBLY FOR A SYRINGE PRE-FILLED WITH LIQUID, IN PARTICULAR A MEDICINE

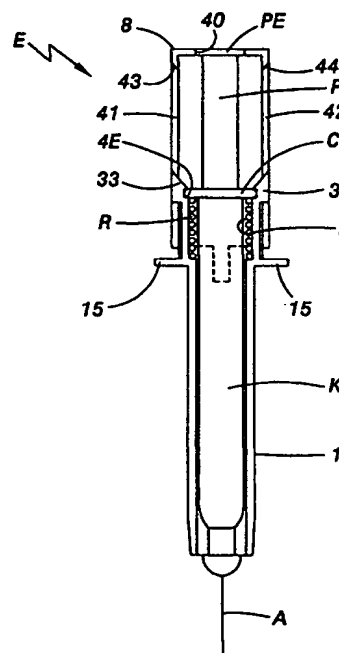
(54) Titre: ENSEMBLE DE SECURITE POUR UNE SERINGUE PRE-REPLIE D'INJECTION DE LIQUIDE, NOTAMMENT D'UN MEDICAMENT

(57) Abstract

The invention concerns a syringe (S) comprising a body (K) forming a liquid reservoir, and a plunger (P) mounted mobile in the body (K). Said body (K) is housed axially mobile in a safety guard (1) between an active position wherein the needle (A) projects through the guard (1) distal end, and a protective position wherein the needle (A) is retracted into the guard (1) and towards which the body (K) is elastically returned. The body (K) is blocked relatively to the guard in active position by locking means (6) countering the elastic force returning the body, releasable by means (8) activated when the plunger (P) is in a position wherein it has injected the liquid.

(57) Abrégé

La seringue (S) comporte un corps (K), formant un réservoir de liquide, portant une aiguille (A) d'injection du liquide, et un poussoir (P) monté déplaçable dans le corps (K). Ce corps (K) est logé déplaçable axialement dans un fourreau de sécurité (1) entre une position active, dans laquelle l'aiguille (A) fait saillie à travers une extrémité distale du fourreau (1), et une position de protection dans laquelle l'aiguille (A) est escamotée dans le fourreau (1) et vers laquelle le corps (A) est rappelé élastiquement. Le corps (K) est immobilisé par rapport au fourreau en position active par des moyens de blocage (6) s'opposant à la force élastique de rappel du corps, libérables par des moyens (8) activés lorsque le poussoir (P) est dans une position de fin d'injection de liquide.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroon	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakhstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

Ensemble de sécurité pour une seringue pré-remplie d'injection de liquide, notamment d'un médicament.

La présente invention concerne un ensemble de sécurité pour une seringue pré-remplie d'injection de liquide, notamment d'un médicament.

On connaît déjà dans l'état de la technique un ensemble de sécurité pour une seringue d'injection de liquide pré-remplie comportant un corps tubulaire, formant un réservoir pour le liquide, portant une aiguille d'injection du liquide, et un poussoir monté déplaçable dans le corps entre des positions d'attente et de fin d'injection.

Habituellement, le poussoir de la seringue comporte une extrémité de manoeuvre externe au corps de la seringue et une extrémité interne au corps de cette seringue portant un piston. L'extrémité de manoeuvre du poussoir est encore appelée tête de poussoir.

Certains produits médicaux tels que les vaccins, les héparines et leurs dérivés et autres médicaments à dosages précis, ne peuvent être stockés dans les containers ou seringues en plastique par suite de taux de reprise d'humidité qui risquent d'en compromettre la composition.

Conscients de ces impératifs, les laboratoires sont astreints à n'utiliser que des containers en verre, qui ne présentent aucune porosité. Compte tenu des maladies infectieuses à virus jusqu'alors sans antidote, une sécurité est actuellement recherchée, permettant une protection de tous les personnels soignants contre les risques de contaminations éventuelles lors d'accidents professionnels dus à des piqûres. Cette protection doit être proche du taux de 100% réclamé par la profession.

Le problème est donc d'adapter un mécanisme de sécurité sur des seringues de préférence en verre, notamment de 0,1 à 2 ml de capacité, tout type de mécanisme interne à ces seringues étant exclu.

D'autre part, l'impératif de stérilité interdit toute manipulation interne de la seringue après remplissage.

Quelques solutions ont été présentées aux laboratoires et écartées pour différents motifs : augmentation du volume, modification des lignes de remplissage, opérations complexes pour le médecin ou les

personnels devant mettre ces produits en oeuvre, pseudo-protection plus nuisible qu'utile.

On notera les libertés de langage criticables prises par de nombreux inventeurs dans les appellations telles que : « seringues à aiguille auto-rétractable », qui en fait ne sont, très souvent, que des seringues auto-blocantes, ou à éléments destructibles, ou à capuchon ou tube coulissant occultant l'aiguille après usage.

Dans la pratique une infirmière tient une seringue entre l'index et le majeur et appuie avec le pouce sur la tête du poussoir. De ce fait, la seringue étant maintenue, la rétraction de l'aiguille ne peut s'opérer que dans un poussoir ou piston creux, le corps de la seringue demeurant immobile.

Dans les autres cas, un fourreau coulissant longitudinalement sur l'extérieur de la seringue vient « coiffer » l'aiguille ce qui présente en fait un « escamotage de l'aiguille » par avancement du fourreau soit manuel, soit automatique.

Cet agencement connu est à la base de nombreux brevets, et, a été réfuté par la profession médicale par suite du risque d'arrachage ou d'incision résultant du choc du fourreau venant en biais percuter le patient sous la force d'un ressort de rappel du fourreau en position d'escamotage de l'aiguille.

L'invention a pour but de remédier aux inconvénients exposés ci-dessus, tout en répondant aux critères suivants : faible encombrement, adaptation en fin de chaîne avant emballage, sécurité à déclenchement unimanuel, automatique, à commande indépendante de la volonté humaine, protection la plus voisine des 100% souhaités.

A cet effet, l'invention a pour objet un ensemble de sécurité, du type précité, caractérisé en qu'il comprend :

un fourreau tubulaire dans lequel le corps de la seringue est destiné à être logé déplaçable axialement entre une position active, dans laquelle l'aiguille fait saillie à travers une extrémité distale du fourreau, et une position de protection, dans laquelle l'aiguille est escamotée dans le fourreau,

des moyens de rappel élastique du corps vers sa position de protection,

et des moyens de blocage destinés à immobiliser le corps par rapport au fourreau en position active en s'opposant à la force élastique des moyens de rappel, ces
5 moyens de blocage étant libérables par des moyens activés lorsque le poussoir est en position de fin d'injection.

Suivant d'autres caractéristiques de cet ensemble :

- le fourreau porte des moyens de préhension
10 externes destinés à être saisis par les doigts d'un utilisateur pour injecter le liquide par rapprochement axial d'une extrémité de manoeuvre du poussoir et des moyens de préhension ;

- les moyens de préhension du fourreau comprennent
15 deux ailettes ou oreilles sensiblement diamétralement opposées ;

- les moyens de préhension comprennent un épaulement ménagé sur la surface externe du fourreau ;

- le corps de la seringue comportant une extrémité
20 proximale munie d'une collerette, les moyens de blocage comprennent un siège d'appui de la collerette ménagé dans une extrémité proximale du fourreau et des moyens escamotables de serrage de la collerette contre le siège, portés par cette extrémité proximale du fourreau ;

25 - les moyens de serrage escamotables comprennent au moins un ergot escamotable ;

- les moyens de rappel du corps de la seringue comprennent un ressort de poussée destiné à venir en appui, d'une part, sur un épaulement interne d'appui ménagé dans le
30 fourreau entre le siège d'appui de la collerette et l'extrémité distale de ce fourreau, et d'autre part, sur la collerette du corps de seringue ;

- les moyens de libération des moyens de blocage comprennent un capuchon monté coulissant axialement sur
35 l'extrémité proximale du fourreau entre une position d'attente et une position d'escamotage de l'ergot de serrage, le capuchon étant destiné à être assujetti au poussoir pendant au moins une partie de la course de

déplacement de ce poussoir depuis sa position d'attente jusqu'à sa position de fin d'injection ;

- le capuchon comprend des moyens d'assujettissement au poussoir ;

5 - le capuchon et l'extrémité proximale du fourreau comprennent des moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon s'opposant à la force élastique des moyens de rappel du corps après libération des moyens de blocage ;

10 - les moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon comprennent des épaulements annulaires complémentaires, formant butées, ménagés dans le fourreau et la capuchon ;

15 - les moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon comprennent des moyens complémentaires d'encliquetage portés par le capuchon et le fourreau ;

20 - le fourreau et le capuchon ont des formes générales de révolution et comprennent des moyens complémentaires d'immobilisation en rotation de l'un par rapport à l'autre ;

 - les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une rainure longitudinale ménagée dans le capuchon coopérant avec un doigt correspondant solidaire du fourreau ;

25 - les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une lumière axiale ménagée dans la capuchon, coopérant avec une ailette ;

30 - les moyens de serrage escamotables comprennent deux bras articulés sur l'extrémité proximale du fourreau (1) autour d'un axe géométrique transversal commun de façon à former une pince destinée à serrer de la collerette du corps de la seringue, chaque bras comportant une extrémité de serrage de la collerette contre son siège d'appui et une
35 extrémité de manoeuvre du bras,

 les extrémités de manoeuvre des bras coopérant avec les oreilles de préhension de façon à être déplacées, lorsque le poussoir atteint sa position de fin d'injection, d'une position de serrage forcé de la collerette jusqu'à une

position de libération forcée de cette collerette, le passage de la position de serrage forcé à la position de libération forcée se faisant par franchissement d'un point dur,

5 l'utilisateur appliquant ses doigts, lors de l'injection du liquide, à la fois sur les oreilles de préhension et les bras ;

- l'extrémité proximale du fourreau est prolongée par deux pattes longitudinales destinées à coopérer par encliquetage avec la collerette du corps de seringue pour
10 limiter la course de ce corps après libération des moyens de blocage.

L'invention sera mieux comprise à la lecture de la description qui va suivre donnée uniquement à titre
15 d'exemple et faite en se référant aux dessins dans lesquels :

- les figures 1 à 3 sont des vues en coupe axiale d'un ensemble de sécurité pour une seringue selon un premier mode de réalisation de l'invention dans trois configurations
20 d'utilisation respectivement ;

- les figures 4 et 5 sont des vues d'un ensemble de sécurité pour seringue selon un second mode de réalisation de l'invention en coupe axiale suivant deux plans perpendiculaires entre eux, le poussoir de la seringue étant
25 dans sa position d'attente ;

- la figure 6 est une vue similaire à la figure 5, dans laquelle le poussoir de la seringue est en position de fin d'injection ;

- la figure 7 est une vue similaire à la figure 4, montrant la position du poussoir de la seringue après libération des moyens de blocage du corps de la seringue ;
30

- les figures 8 à 10 sont des vues en coupe axiale d'un ensemble de sécurité pour une seringue selon un troisième mode de réalisation de l'invention, dans trois configurations d'utilisation respectivement ;
35

- la figure 11 est une vue en coupe axiale du fourreau de protection de l'ensemble d'injection représenté sur les figures 8 à 10 ;

- les figures 12 et 13 sont des vues du capuchon de l'ensemble d'injection représenté sur les figures 8 à 10, en coupe axiale suivant deux plans perpendiculaires entre eux.

On a représenté sur les figures 1 à 3 un ensemble de sécurité pour une seringue classique S d'injection de liquide, notamment un liquide médical, selon un premier mode de réalisation de l'invention. Cet ensemble de sécurité est désigné par la référence générale E.

La seringue S est pré-remplie, prête à l'emploi, et comporte un corps tubulaire K, formant un réservoir pour le liquide, portant une aiguille A d'injection du liquide, et un poussoir P monté déplaçable dans le corps K entre une position d'attente, telle que représentée sur la figure 1, et une position de fin d'injection de liquide, telle que représentée sur la figure 2.

Le poussoir P comporte une première extrémité PE, externe au corps K, et une seconde extrémité PI, interne au corps K, portant un piston classique PO. L'extrémité externe PE forme une extrémité de manoeuvre du poussoir.

L'ensemble E comporte un fourreau de sécurité tubulaire dans lequel est logé la seringue, notamment le corps K. Le fourreau, de révolution, est constitué par exemple, par un tube cylindrique 1 en matière plastique ou en tout autre matériau ayant une transparence suffisante pour permettre la visualisation du liquide contenu dans le corps K de la seringue ainsi que d'une étiquette éventuelle d'identification du médicament. On notera que le tube cylindrique 1 est étagé.

Dans ce qui suit un élément sera qualifié de proximal ou distal selon qu'il est proche ou éloigné axialement de l'extrémité externe PE du poussoir.

Le corps K est déplaçable axialement dans le tube 1 entre une position active dans laquelle l'aiguille A fait saillie à travers une extrémité distale (supérieure) du tube 1, et une position de protection dans laquelle l'aiguille A est escamotée dans le tube 1. La position active est représentée sur les figures 1 et 2. La position de protection est représentée sur la figure 3.

On notera que le corps K de la seringue comporte une extrémité distale portant l'aiguille A et une extrémité proximale munie d'une collerette CL.

La surface interne du tube 1 comporte trois guides 2 en relief disposés dans le sens longitudinal de ce tube 1, espacés entre eux de 120°, destinés à centrer le corps K de la seringue, réduire le jeu et améliorer le coulisement du corps K dans le tube 1, tout en permettant le passage d'une cape en caoutchouc classique C (représentée en traits mixtes sur la figure 1) protégeant l'aiguille A avant utilisation de la seringue.

L'extrémité proximale du tube 1 porte, de bas en haut, un premier logement interne de révolution 3 prolongé par un second logement interne de révolution 4 de diamètre supérieur à celui du premier logement interne.

Le corps K est immobilisé par rapport au tube 1 à l'aide de moyens de blocage comprenant, d'une part, un siège 4E d'appui de la collerette CL formé par un épaulement interne délimitant le second logement 4, et d'autre part, des moyens escamotables de serrage de la collerette CL contre ce siège 4E, portés par l'extrémité proximale du tube 1.

Dans l'exemple illustré sur les Figures 1 à 3, les moyens de serrage escamotables sont formés par deux pattes 5, sensiblement diamétralement opposées, partiellement découpées dans la paroi du tube 1 délimitant le second logement 4. Les pattes 5 sont terminées par des ergots escamotables 6 destinés à maintenir la collerette CL du corps de la seringue en appui contre le siège 4E. On notera que les pattes 5 sont pliées de façon à s'étendre sensiblement dans un plan longitudinal diamétral du tube. En variante, les moyens de serrage escamotables pourraient ne comporter qu'une seule patte 5.

Le corps K de la seringue est rappelé élastiquement vers sa position de protection par un ressort de poussée R disposé dans le premier logement 3. Ce ressort R est en appui, d'une part, sur un épaulement interne 3E, délimitant le premier logement interne 3, et d'autre part, sur la collerette CL du corps K de la seringue. L'épaulement

interne d'appui 3E est disposé entre le siège 4E d'appui de la collerette CL et l'extrémité distale du tube 1.

Sur la Figure 1, qui représente l'ensemble de sécurité et la seringue prêts à être utilisés, le ressort R est comprimé. Ce ressort reste dans cet état jusqu'à la fin de l'injection du liquide.

Les ergots 6 permettent donc d'immobiliser le corps K par rapport au tube 1 en position active en s'opposant à la force élastique de rappel du ressort R.

On notera que l'extrémité proximale du second logement interne 4 est délimitée par un anneau intérieur 7 venu de moulage avec le tube 1.

Les moyens de blocage du corps K de la seringue par rapport au tube 1 sont libérables à l'aide de moyens activés lorsque le poussoir P est en position de fin d'injection.

Dans l'exemple illustré sur les figures 1 à 3, les moyens de libération des moyens de blocage comprennent un capuchon de révolution 8, de préférence en matière plastique, monté coulissant axialement dans le second logement 4 du tube 1, entre une position haute d'attente, telle que représentée sur la figure 1, et une position d'escamotage des ergots 6, telle que représentée sur la figure 2. Le capuchon 8 est traversé par le poussoir P qui s'étend à travers un trou 9 ménagé dans l'extrémité proximale de ce capuchon 8.

Le capuchon 8 comporte également des ergots intérieurs 10 espacés entre eux de 90°, ainsi qu'un anneau extérieur 11 venu de moulage avec l'extrémité distale de ce capuchon.

L'anneau intérieur 7 du second logement 4 et l'anneau extérieur 11 du capuchon 8 délimitent des épaulements annulaires complémentaires, formant butées, limitant la course de ce capuchon 8, après libération des moyens de blocage du corps K, en s'opposant à la force élastique de rappel du ressort R (voir figure 3). Les anneaux complémentaires 7, 11 font donc office de limiteur de retour du capuchon 8.

De préférence, selon le type de seringue notamment, le tube 1 et le capuchon 8 comportent des moyens

complémentaires d'immobilisation en rotation de l'un par rapport à l'autre. Ces moyens complémentaires d'immobilisation en rotation comprennent, par exemple, au moins une rainure longitudinale 13, ménagée dans le capuchon 8, coopérant par emboîtement avec un doigt correspondant 13A prolongeant radialement l'anneau intérieur 7 du second logement 4. De préférence, le capuchon comporte deux rainures 13 diamétralement opposées comme cela est illustré sur les figures 1 à 3.

10 La mise en place de la seringue dans l'ensemble de sécurité E peut être réalisée de la façon suivante.

Initialement, le corps K de la seringue est rempli de liquide à injecter. Ce liquide est retenu dans le corps K par le piston PO. Le poussoir P est séparé de ce piston.

15 On place le corps K de la seringue pré-remplie dans le tube 1 en encliquetant la collerette CL sous les ergots 6 après avoir comprimé le ressort R dans le premier logement 3.

20 Ensuite, le capuchon 8 est engagé dans le second logement 4 en étant par exemple enfoncé dans ce second logement 4 jusqu'à ce que l'anneau extérieur 11 arrive au contact des ergots 6, comme cela est représenté sur la figure 1.

25 Enfin, le poussoir P de la seringue est relié au piston PO en introduisant l'extrémité distale de ce poussoir dans le capuchon 8 et le tube 1, à travers l'orifice 9 de ce capuchon 8.

30 L'ensemble de sécurité E est alors prêt à l'emploi dans la configuration illustrée sur la figure 1, l'aiguille A de la seringue faisant saillie à travers l'extrémité distale du tube 1.

35 Afin d'obtenir un effet d'aiguille et de seringue auto-rétractable, il est impératif que la préhension de l'ensemble de sécurité E soit réalisée au niveau du tube de protection 1 ce qui permet à la seringue munie de son aiguille de se rétracter librement, parfaitement en ligne, et dès la fin de l'injection, c'est-à-dire sans risque pour le patient. C'est ainsi que l'on obtient un ensemble E

correctement désigné comme étant du type à aiguille auto-rétractable.

La préhension au niveau du tube 1 est réalisée à l'aide de moyens de préhension externes, portés par le tube
5 1, destinés à être saisis par les doigts d'un utilisateur pour injecter le liquide par rapprochement axial de l'extrémité externe PE du poussoir et des moyens de préhension.

Dans l'exemple illustré sur les figures 1 à 3, les
10 moyens de préhension du tube 1 comprennent un épaulement 1E ménagé sur la surface externe du tube 1.

Pour réaliser l'injection du liquide, l'utilisateur saisit l'ensemble E entre l'index et le majeur. Le pouce exerce une pression de la seringue sur l'extrémité externe
15 PE du poussoir. L'index et le majeur retiennent le tube 1 en saisissant l'épaulement de préhension 1E.

L'utilisateur enfonce le poussoir PE dans le corps de la seringue en rapprochant axialement l'extrémité PE du poussoir de l'épaulement de préhension 1E, ceci jusqu'à
20 atteindre la position de fin d'injection représentée sur la figure 2.

La course de déplacement du poussoir P depuis sa position d'attente jusqu'à sa position de fin d'injection comporte une course finale d'assujettissement de ce poussoir
25 P au capuchon 8 précédée d'une course morte initiale du poussoir P par rapport au capuchon 8 au cours de laquelle ce capuchon 8 reste immobile. Au cours de la course d'assujettissement du poussoir P au capuchon 8, l'extrémité externe PE du poussoir, formant tête d'assujettissement,
30 coopère avec une lampe délimitant le bord de l'orifice 9 du capuchon.

Du fait de l'entraînement du capuchon 8 par le poussoir P, l'anneau extérieur 11 de ce capuchon coopère avec les ergots 6 de façon à les escamoter, comme cela est
35 représenté sur la figure 2. Sur cette figure 2, on voit que le corps K de la seringue est vidé de son contenu, le liquide ayant été injecté dans le corps d'un patient par l'utilisateur. Le poussoir P est en fin de course.

Du fait de l'escamotage des ergots 6, et du relâchement de la pression exercée par le pouce de l'utilisateur sur l'extrémité externe PE du poussoir, le ressort R se détend et pousse la seringue vide vers le haut
5 (en considérant les figures) de façon à encliqueter la collerette CL du corps entre le bord de l'orifice E du capuchon et les ergots 10 comme cela est représenté sur la figure 3. Le capuchon 8 se déplace également sous l'effet de la force de rappel du ressort R vers la position représentée
10 sur la figure 3 dans laquelle les anneaux 7, 11 coopèrent entre eux pour limiter la course du capuchon 8 et donc la course de rétraction de la seringue. Dans la configuration illustrée sur la Figure 3, l'aiguille A est escamotée dans le tube 1 en réalisant ainsi une sécurité à 100%.

15 Sur les figures 4 à 7, on a représenté un ensemble de sécurité E selon un second mode de réalisation de l'invention. Sur ces figures, les éléments analogues à ceux des figures précédentes, sont désignés par des références identiques.

20 Dans ce cas, le tube 1 ne comporte pas le second logement interne du premier mode de réalisation. Par ailleurs, les moyens de préhension du tube 1 sont constitués par deux ailettes ou oreilles 15, sensiblement transversales à l'axe du tube, diamétralement opposées,
25 prolongées dans le sens longitudinal (parallèlement à l'axe du tube 1) par deux pattes 16 terminées par des ergots inversés 17, 18. Les oreilles 15 sont, de préférence, venues de moulage avec le tube 1.

A 90° par rapport aux oreilles de préhension 15, également venus de moulage avec le tube 1, deux pivots 19
30 font saillie sur la surface externe de l'extrémité proximale du tube 1. Les pivots 19 matérialisent un axe géométrique sensiblement transversal au tube 1.

Les deux pivots 19 portent deux bras 20, 21
35 identiques, en forme générale de U très ouvert. Ces bras 20, 21 sont inversés par leur positionnement à 180°. Chaque bras 20, 21 comporte un trou de pivotement 22 pour emboîtement sur le pivot 19 correspondant. Chaque bras 20, 21 comporte des parties courte et longue séparées par le pivot 22

correspondant. La partie courte est terminée par une extrémité coudée sensiblement à angle droit, portant un ergot 23. La partie longue est également terminée par une extrémité coudée sensiblement à angle droit, comportant un
5 bossage intérieur 24 (voir figures 5 et 6).

Les deux bras 20, 21, articulés autour d'un axe géométrique commun, forment une pince de serrage escamotable maintenant la collerette CL du corps de la seringue en appui contre le siège 4E délimité par le bord de l'extrémité
10 proximale du tube 1.

En effet, les extrémités coudées des parties courtes et longues des bras 20, 21 forment, respectivement, des extrémités de serrage de la collerette CL contre le siège 4E et des extrémités de manoeuvre de ces bras 20, 21.

15 Lors de la mise en place de la seringue dans le tube 1, les ergots 23 viennent retenir la collerette CL de la seringue dans le tube 1 tout en comprimant le ressort R dans le logement 3.

Les bras 20, 21 sont placés dans une position de
20 serrage forcé de la collerette CL du fait du positionnement de leur bossage 24 en-dessous des oreilles de préhension 15. Ce positionnement est symétrique du fait de la disposition des bras 20, 21 à 180° l'un de l'autre (voir figure 5).

Pour injecter le liquide dans le corps d'un patient,
25 l'utilisateur applique deux doigts (en général l'index et le majeur) à la fois sur les oreilles 15 et les bras 20, 21.

Au cours de cette injection, les extrémités de manoeuvre des bras 20, 21, coopèrent avec les oreilles 15 de façon à être déplacées, lorsque le poussoir atteint sa
30 position de fin d'injection, de la position de serrage forcée de la collerette CL représentée sur la figure 5, jusqu'à une position de libération forcée de cette collerette CL, représentée sur la figure 6. Le passage de la position de serrage forcé à la position de libération forcée
35 de la collerette se fait par franchissement d'un point dur et déformation élastique des bras 20, 21. En effet, à la fin de l'injection, l'utilisateur appuie énergiquement sur l'extrémité externe PE du poussoir afin d'expulser l'intégralité du liquide contenu dans la seringue. Par ce

geste, les bossages 24 échappent aux oreilles 15, ce qui écarte les ergots 23 de la collerette CL et libère le ressort R.

En se détendant, le ressort R pousse la seringue
5 entre les pattes 16. La collerette CL du corps de la seringue coopère alors par encliquetage avec les deux pattes 16 prolongeant l'extrémité proximale du tube 1. Le blocage de la collerette CL, entre les ergots 17, 18, limite la course du corps K de la seringue après détente du ressort R
10 comme cela est représenté sur la figure 7. Sur cette figure 7, l'aiguille de la seringue est escamotée dans le tube 1 après avoir été automatiquement rétractée de façon à être protégée dans le tube 1 de tout contact possible.

On notera que les seringues pré-remplies de vaccin
15 doivent être conservées et transportées à basse température. Pour des raisons économiques et pratiques, on souhaite réduire autant que possible les dimensions des moyens de protection de l'aiguille, toute augmentation du volume de ces moyens de protection ayant une incidence sur le stockage
20 et le transport des ensembles d'injection. De plus, l'injection de certains vaccins est précédée d'un « test-veine » qui consiste à piquer l'aiguille dans le corps d'un patient, tenir énergiquement la seringue, et tirer sur l'extrémité externe du poussoir de manière à réaliser une
25 aspiration. Si une fine trace de sang apparaît dans la partie de la seringue où est fixée l'aiguille, l'injection ne doit pas être réalisée. L'utilisateur doit piquer à nouveau le patient quelques centimètres à l'écart de la piqûre précédente. Un vaccin ne doit en aucun cas être
30 injecté dans le réseau sanguin.

Sur les figures 8 à 13, on a représenté un ensemble de sécurité E selon un troisième mode de réalisation de l'invention. Ce dernier mode de réalisation permet notamment l'utilisation d'une seringue comportant un vaccin.

35 Sur les figures 8 à 13, les éléments analogues à ceux des figures précédentes, sont désignés par des références identiques.

Sur les figures 8 à 10, on reconnaît les éléments analogues à ceux des modes de réalisation précédents, à

savoir le tube 1 comportant le logement 3 dans lequel est disposé le ressort R. L'extrémité proximale du tube 1 est prolongée par deux ergots 33, 34, de préférence diamétralement opposés. En variante, le nombre d'ergots 33, 34 peut être inférieur ou supérieur à deux. Les ergots 33, 34 constituent des moyens de blocage ayant une fonction d'immobilisation du corps K de la seringue par rapport au tube par serrage de la collerette CL de ce corps entre les ergots 33, 34 et le siège d'appui 4E. La fonction des ergots 33, 34 est donc analogue à celles des ergots 6 du premier mode de réalisation de l'invention.

Deux ailettes de préhension 35, 36, analogues aux oreilles 15 du second mode de réalisation, sont venues de moulage avec l'extrémité proximale du tube 1 et disposées à 180° l'une de l'autre. Le tube 1 est représenté isolé de l'ensemble E sur la figure 11. Le capuchon 8 (voir notamment figures 12 et 13) comporte dans ce cas deux languettes longitudinales 38, 39, sensiblement diamétralement opposés, prolongeant son extrémité distale. L'extrémité proximale du capuchon 8 est percée d'un trou 40. Le capuchon 8 comporte en outre deux lumières longitudinales verticales 41, 42 décalées de 90° par rapport aux languettes 38, 39.

Les lumières 41, 42 coopèrent par emboîtement avec les ailettes 15 de manière à former des moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du capuchon 8 par rapport au tube 1.

Les ergots 33, 34 sont escamotables, de façon à libérer la collerette CL, par coopération avec des rampes 43, 44 limitant les extrémités proximales des lumières 41, 42.

Le trou 40 du capuchon permet le montage du poussoir dans l'ensemble d'injection. Le poussoir P est assujéti au capuchon 8 à l'aide de moyens classiques non représentés.

La figure 8 représente l'ensemble de sécurité E dans une configuration prête à son utilisation, l'aiguille de la seringue faisant saillie à travers l'extrémité distale du tube 1. Partant de cette configuration, l'utilisateur réalise une injection, notamment en intra-musculaire ou en sous-cutanée, en tenant le tube 1 entre l'index et le

majeur, grâce aux ailettes 15, tout en appuyant avec le pouce sur l'extrémité externe PE du poussoir. Le capuchon 8 étant assujéti au poussoir P, ce capuchon s'enfonce sous l'effet de la pression du pouce dans le même sens que le
5 poussoir P jusqu'à atteindre la position représentée sur la figure 9.

Lorsque le poussoir P atteint sa position de fin d'injection, telle que représentée sur la figure 9, le capuchon 8 écarte les ergots 33, 34 par coopération des
10 rampes 43, 44 du capuchon 8 avec des ergots 33, 34, ce qui a pour effet de libérer le ressort R.

Le ressort pousse alors le corps de la seringue vide vers l'extrémité proximale du capuchon 8, comme cela est représenté sur la figure 10.

Après libération des ergots 33, 34, la course du capuchon 8 est limitée par des moyens d'encliquetage s'opposant à la force élastique de rappel du ressort R. Ces
15 moyens d'encliquetage comprennent des plots de blocage 45, 46 ménagés sur les extrémités libres des languettes 38, 39 coopérant par emboîtement avec des trous 47, diamétralement
20 opposés, ménagés sur l'extrémité proximale du tube 1 (voir figure 11).

Sur la figure 10, qui illustre la configuration de l'ensemble de sécurité E après utilisation, on voit que
25 l'aiguille est escamotée dans le tube 1.

Dans le troisième mode de réalisation de l'invention, la seringue et l'aiguille sont bien auto-rétractables, le tube 1 constituant une partie stable servant d'appui fixe.

30 On notera que le tube 1 par ses ailettes 33, 36 assure une stabilité sur une surface non plane.

Les modes de réalisation décrits ci-dessus assurent la rétraction de l'aiguille parfaitement en ligne par rapport à son introduction, tout en remplissant une fonction
35 d'anti-accident pour les personnels soignants.

Toute contagion accidentelle devient impossible, l'extrémité distale du tube 1 ayant un diamètre réduit, mesurant par exemple 9 mm, ce qui interdit l'introduction accidentelle d'un doigt d'un utilisateur. La sécurité de

l'ensemble E atteint donc pratiquement 100%, et, conformément au but de l'invention, le déclenchement de la sécurité (escamotage de l'aiguille) est automatique et indépendant de la volonté humaine.

5 D'autre part, l'escamotage de l'aiguille est réalisé d'une seule main, sans geste spécial, en respectant les règles médicales ainsi que les pratiques des personnels soignants.

10 L'invention permet aussi bien aux soignants qu'aux personnes devant manipuler, convoyer ou détruire les seringues usagées, d'éviter tout risque d'accidents.

REVENDICATIONS

1. Ensemble de sécurité pour une seringue d'injection de liquide pré-remplie (S) comportant un corps tubulaire (K), formant un réservoir pour le liquide, portant
5 une aiguille (A) d'injection du liquide, et un poussoir (P) monté déplaçable dans le corps (K) entre des positions d'attente et de fin d'injection, **caractérisé en ce qu'il** comprend

un fourreau tubulaire (1) dans lequel le corps (K)
10 de la seringue est destiné à être logé déplaçable axialement entre une position active, dans laquelle l'aiguille (A) fait saillie à travers une extrémité distale du fourreau (1), et une position de protection, dans laquelle l'aiguille (A) est escamotée dans le fourreau (1),

15 des moyens de rappel élastique (R) du corps (K) vers sa position de protection,

et des moyens de blocage (6 ; 20, 21 ; 33, 34) destinés à immobiliser le corps (K) par rapport au fourreau (1) en position active en s'opposant à la force élastique
20 des moyens de rappel, ces moyens de blocage étant libérables par des moyens (8 ; 20, 21) activés lorsque le poussoir (P) est en position de fin d'injection.

2. Ensemble selon la revendication 1, caractérisé en ce que le fourreau (1) porte des moyens de préhension
25 externes (1E ; 15) destinés à être saisis par les doigts d'un utilisateur pour injecter le liquide par rapprochement axial d'une extrémité de manoeuvre (PE) du poussoir et des moyens de préhension (1E; 15).

3. Ensemble selon la revendication 2, caractérisé en
30 ce que les moyens de préhension du fourreau (1) comprennent deux ailettes ou oreilles (15) sensiblement diamétralement opposées.

4. Ensemble selon la revendication 2, caractérisé en ce que les moyens de préhension comprennent un épaulement
35 (1E) ménagé sur la surface externe du fourreau (1).

5. Ensemble selon l'une quelconque des revendications précédentes, le corps (K) de la seringue comportant une extrémité proximale munie d'une collerette (CL), caractérisé en ce que les moyens de blocage

comprennent un siège (4E) d'appui de la collerette (CL) ménagé dans une extrémité proximale du fourreau (1) et des moyens escamotables (6 ; 20 ,21 ; 33, 34) de serrage de la collerette (CL) contre le siège (4E), portés par cette
5 extrémité proximale du fourreau (1).

6. Ensemble selon la revendication 5, caractérisé en ce que les moyens de serrage escamotables comprennent au moins un ergot escamotable (6 ; 33, 34).

7. Ensemble selon la revendication 6, caractérisé en
10 ce que les moyens de rappel du corps (K) de la seringue en position de protection comprennent un ressort de poussée (R) destiné à venir en appui, d'une part, sur un épaulement interne d'appui (3E) ménagé dans le fourreau (1) entre le
siège (4E) d'appui de la collerette et l'extrémité distale
15 de ce fourreau (1), et d'autre part, sur la collerette (CL) du corps (K) de seringue.

8. Ensemble selon la revendication 6 ou 7, caractérisé en ce que les moyens de libération des moyens de blocage comprennent un capuchon (8) monté coulissant
20 axialement sur l'extrémité proximale du fourreau (1) entre une position d'attente et une position d'escamotage de l'ergot de serrage (6 ; 33, 34), le capuchon (8) étant destiné à être assujetti au poussoir (P) pendant au moins
une partie de la course de déplacement de ce poussoir (P)
25 depuis sa position d'attente jusqu'à sa position de fin d'injection.

9. Ensemble selon la revendication 8, caractérisé en ce que le capuchon (8) comprend des moyens d'assujettissement au poussoir (P).

30 10. Ensemble selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce que le capuchon (8) et l'extrémité proximale du fourreau comprennent des moyens complémentaires (7, 11 ; 16 ; 38, 39, 47) de limitation de la course du capuchon (8) s'opposant à la force élastique des moyens de
rappel du corps (K) après libération des moyens de blocage
35 (6 ; 20, 21 ; 33, 34).

11. Ensemble selon la revendication 10, caractérisé en ce que les moyens complémentaires de limitation de la course du capuchon comprennent des épaulements annulaires

complémentaires (7, 11), formant butées, ménagés dans le fourreau (1) et la capuchon (8).

12. Ensemble selon la revendication 10, caractérisé en ce que les moyens complémentaires de limitation de la
5 course du capuchon comprennent des moyens complémentaires d'encliquetage (38, 39, 47) portés par le capuchon (8) et le fourreau (1).

13. Ensemble selon l'une quelconque des revendications 8 à 12, caractérisé en ce que le fourreau (1)
10 et le capuchon (8) ont des formes générales de révolution et comprennent des moyens complémentaires (13, 13A ; 15, 41, 42) d'immobilisation en rotation de l'un par rapport à l'autre.

14. Ensemble selon la revendication 13, caractérisé
15 en ce que les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une rainure longitudinale (13) ménagée dans le capuchon (8) coopérant avec un doigt correspondant (13A) solidaire du fourreau (1).

20 15. Ensemble selon les revendications 3 et 14 prises ensemble, caractérisé en ce que les moyens complémentaires d'immobilisation en rotation du fourreau et du capuchon comprennent au moins une lumière axiale (41, 42) ménagée dans la capuchon (8), coopérant avec une ailette (15).

25 16. Ensemble selon les revendications 3 et 5 prises ensemble, caractérisé en ce que

les moyens de serrage escamotables comprennent deux bras (20, 21) articulés sur l'extrémité proximale du fourreau (1) autour d'un axe géométrique transversal commun
30 de façon à former une pince destinée à serrer la collerette (CL) du corps de la seringue, chaque bras comportant une extrémité de serrage de la collerette (CL) contre son siège d'appui (4E) et une extrémité de manoeuvre du bras,

les extrémités de manoeuvre des bras (20, 21)
35 coopérant avec le oreilles de préhension (15) de façon à être déplacées, lorsque le poussoir (P) atteint sa position de fin d'injection, d'une position de serrage forcé de la collerette (CL) jusqu'à une position de libération forcée de cette collerette (CL), le passage de la position de serrage

forcé à la position de libération forcée se faisant par franchissement d'un point dur,

l'utilisateur appliquant ses doigts, lors de l'injection du liquide, à la fois sur les oreilles de
5 préhension (15) et les bras (20, 21).

17. Ensemble selon la revendication 16, caractérisé en ce que l'extrémité proximale du fourreau (1) est prolongée par deux pattes longitudinales (16) destinées à coopérer par encliquetage avec la collerette (CL) du corps
10 (K) de seringue pour limiter la course de ce corps (K) après libération des moyens de blocage (20, 21).

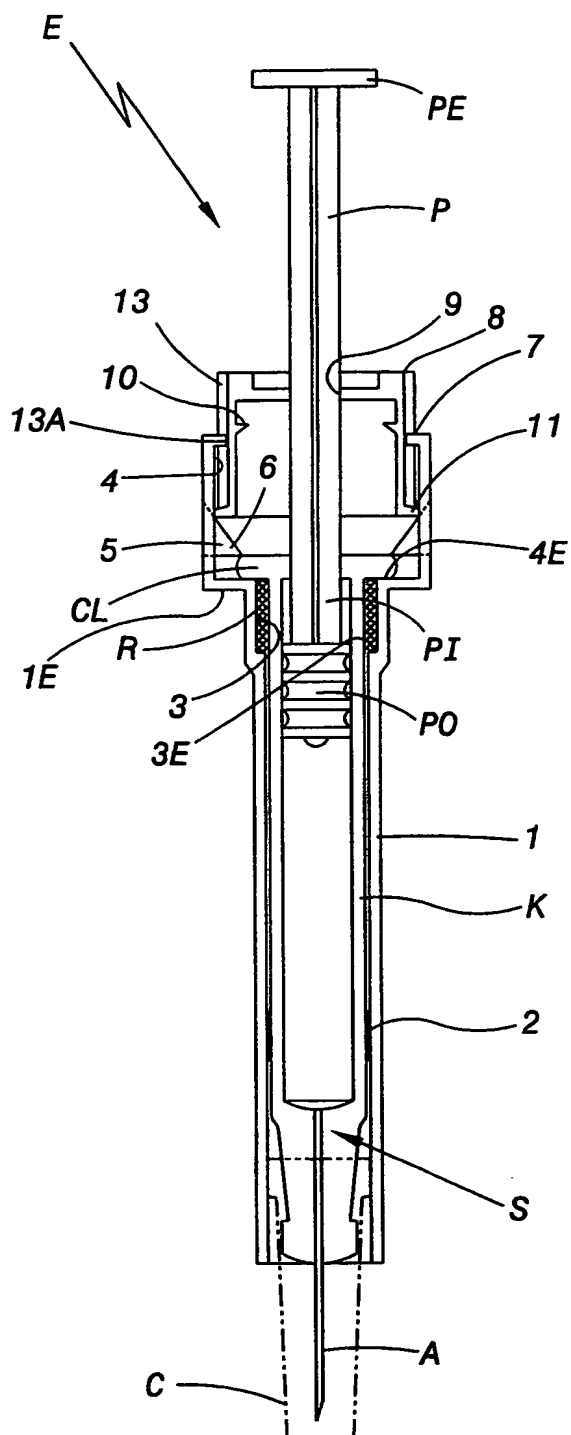


FIG.1

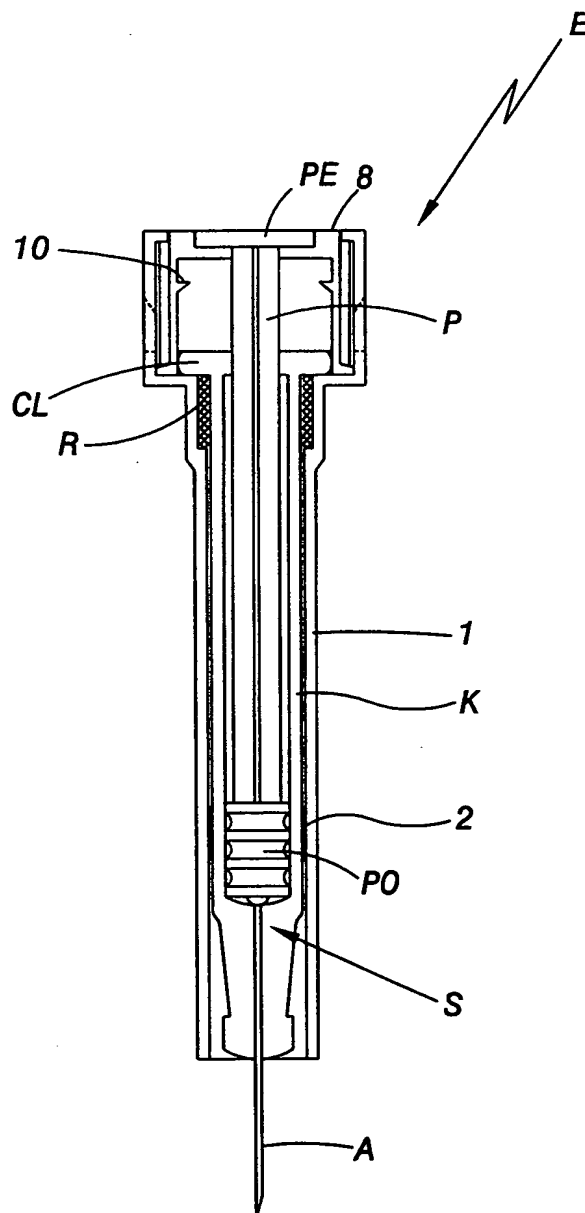
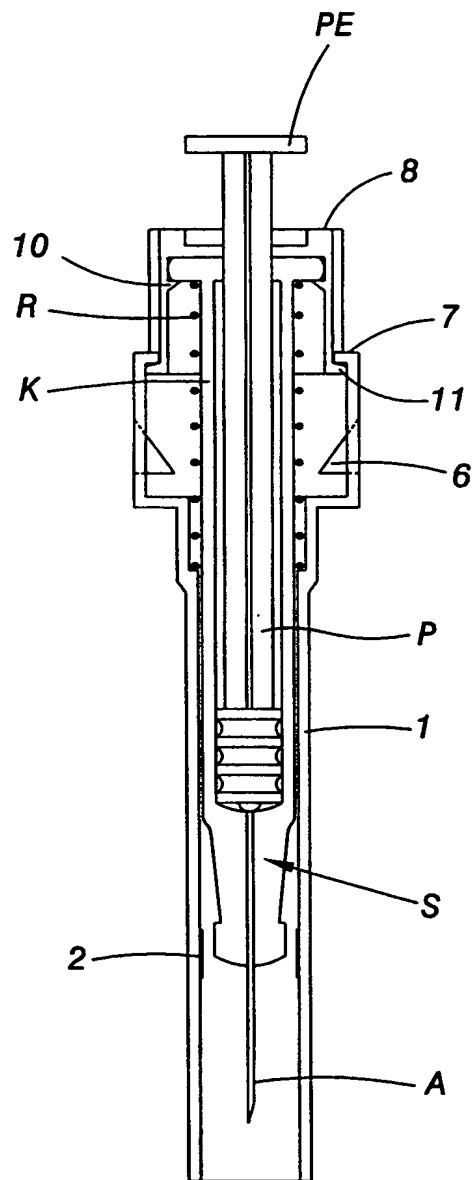


FIG.2

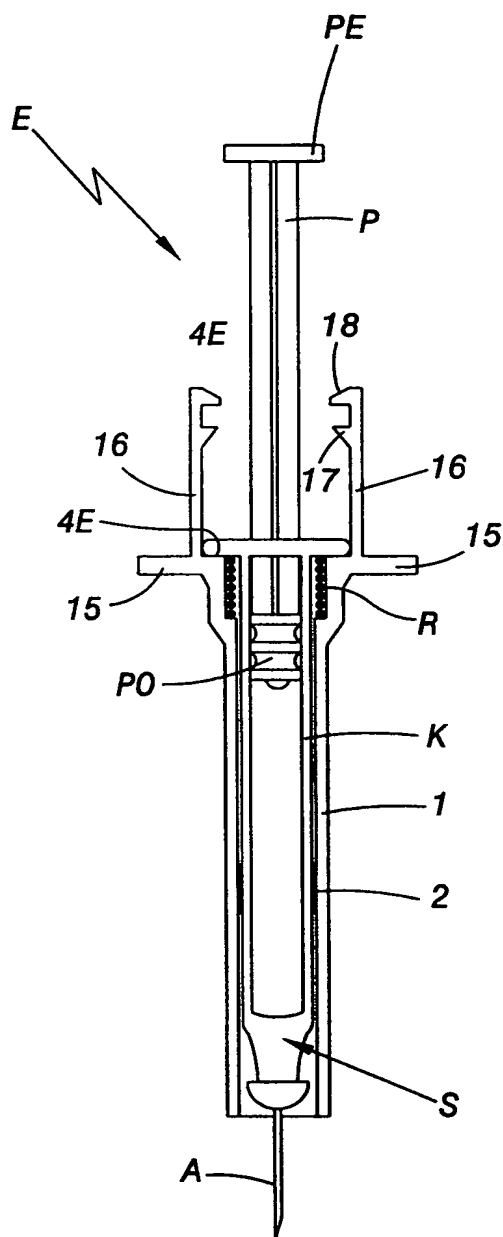
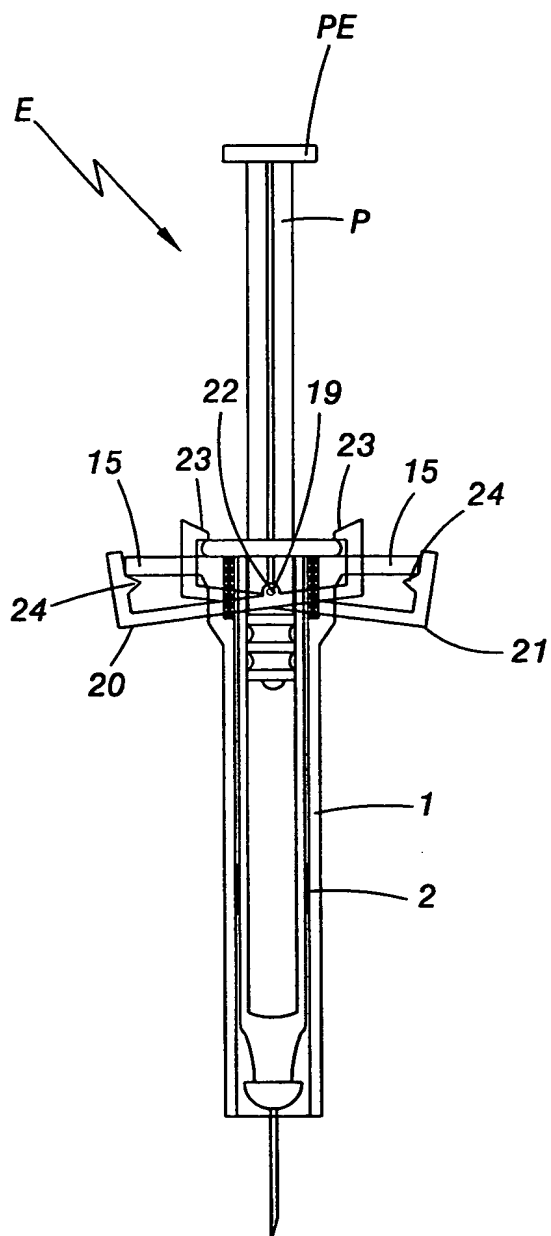
THE AGE BLANK (USP10)

2/6

**FIG.3**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

3/6

**FIG. 4****FIG. 5**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

4/6

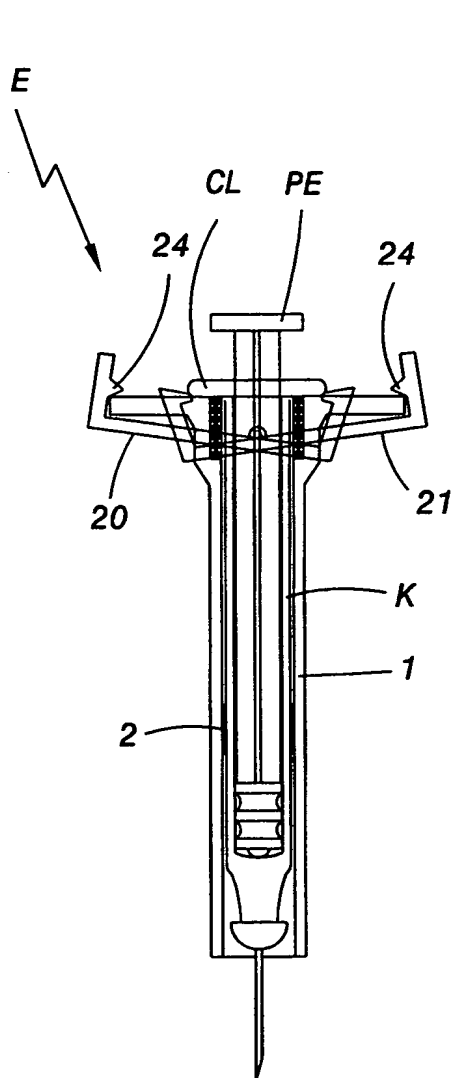


FIG. 6

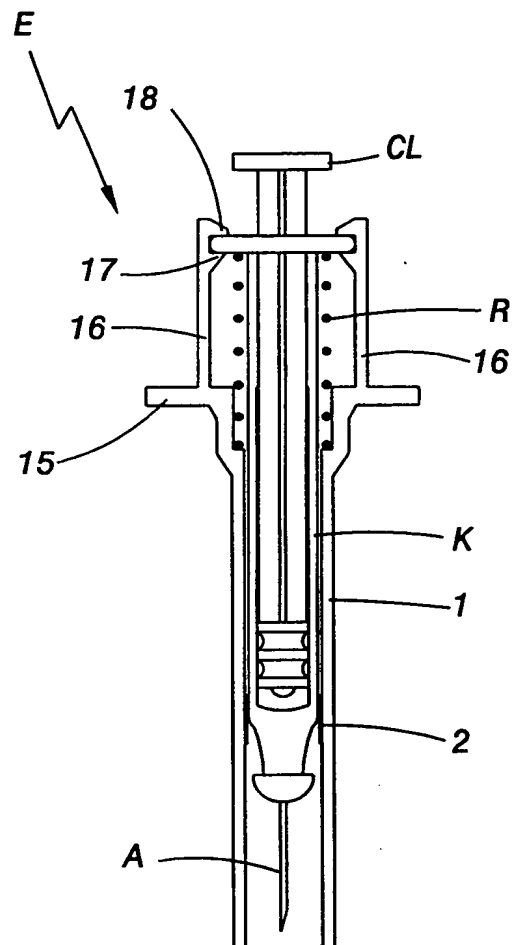


FIG. 7

THIS PAGE BLANK (USPTO)

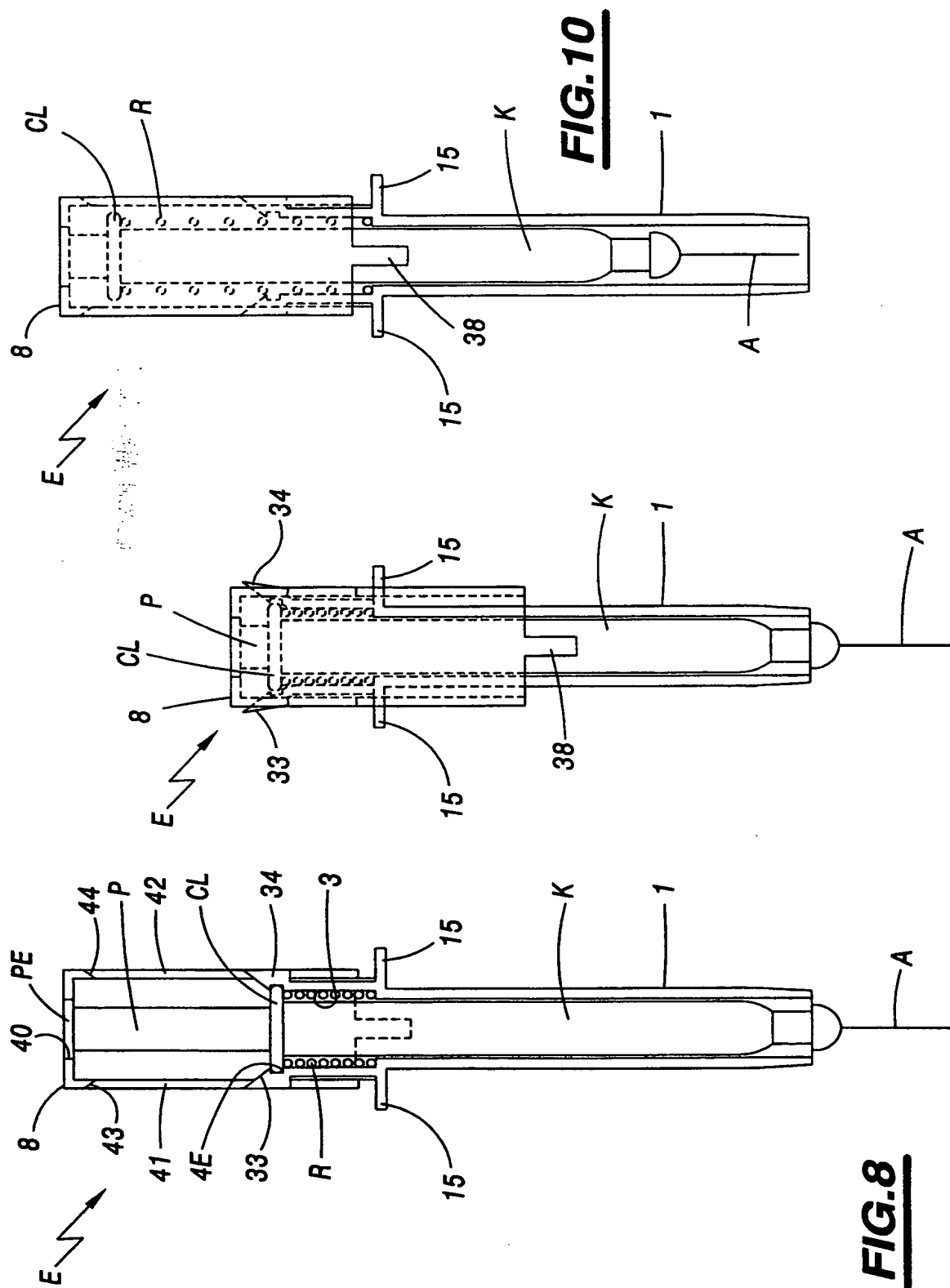


FIG. 8

FIG. 9

FIG. 10

THIS PAGE BLANK (uspio)

6/6

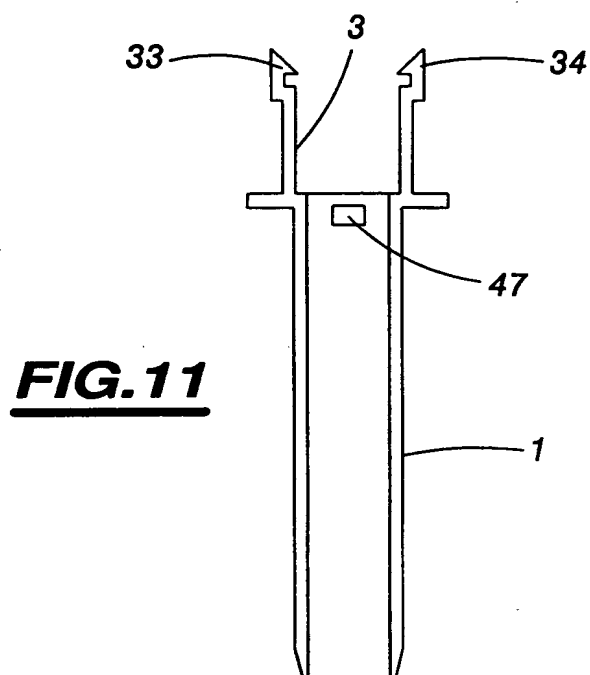


FIG. 11

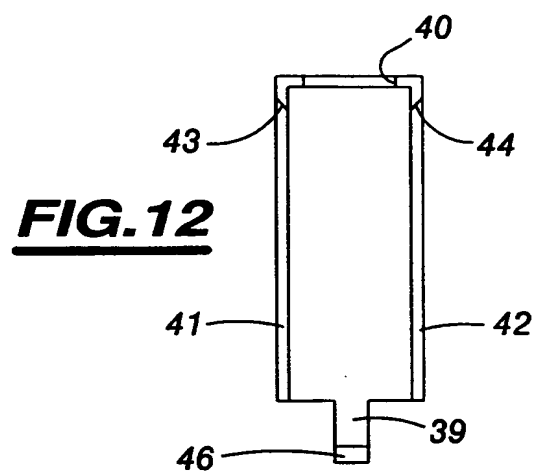


FIG. 12

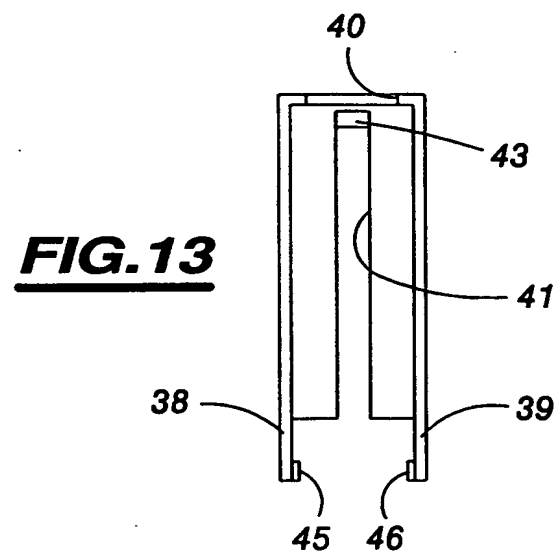


FIG. 13

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 99/01369

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61M5/32		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61M		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 562 626 A (SANPIETRO JOSEPH A) 8 October 1996 (1996-10-08) the whole document ---	1-7
X	US 5 492 536 A (MASCIA MICHAEL F) 20 February 1996 (1996-02-20) column 3, line 5 - column 4, line 25; figures 1-5 ---	1
X	EP 0 405 039 A (GUERINEAU POIRIER) 2 January 1991 (1991-01-02) column 1, line 30 - column 2, line 28; figures 1-4 ---	1
A	US 4 932 947 A (CARDWELL DIETER W) 12 June 1990 (1990-06-12) abstract; figures 1-7 --- <div style="text-align: right;">-/--</div>	1
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C. <input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex. </div>		
<div style="display: flex;"> <div style="flex: 1;"> <p>* Special categories of cited documents :</p> <p>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>"E" earlier document but published on or after the international filing date</p> <p>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</p> <p>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p> </div> <div style="flex: 1;"> <p>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</p> <p>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</p> <p>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</p> <p>"&" document member of the same patent family</p> </div> </div>		
Date of the actual completion of the international search <div style="text-align: center; font-weight: bold;">25 August 1999</div>		Date of mailing of the international search report <div style="text-align: center; font-weight: bold;">02/09/1999</div>
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer <div style="text-align: center; font-weight: bold;">Jameson, P</div>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR 99/01369

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>US 5 116 326 A (SCHMIDT DAVID A)</p> <p>26 May 1992 (1992-05-26)</p> <p>abstract; figures 1-7</p> <p>-----</p>	<p>1</p> <p>THIS PAGE BLANK (USPTO)</p> <p>THIS PAGE BLANK (USPTO)</p>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 99/01369

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5562626 A	08-10-1996	NONE	
US 5492536 A	20-02-1996	NONE	
EP 0405039 A	02-01-1991	FR 2648716 A FR 2650187 A	28-12-1990 01-02-1991
US 4932947 A	12-06-1990	NONE	
US 5116326 A	26-05-1992	NONE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der. internationale No

PCT/FR 99/01369

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 7 A61M5/32

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61M

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 562 626 A (SANPIETRO JOSEPH A) 8 octobre 1996 (1996-10-08) le document en entier ---	1-7
X	US 5 492 536 A (MASCIA MICHAEL F) 20 février 1996 (1996-02-20) colonne 3, ligne 5 - colonne 4, ligne 25; figures 1-5 ---	1
X	EP 0 405 039 A (GUERINEAU POIRIER) 2 janvier 1991 (1991-01-02) colonne 1, ligne 30 - colonne 2, ligne 28; figures 1-4 ---	1
A	US 4 932 947 A (CARDWELL DIETER W) 12 juin 1990 (1990-06-12) abrégé; figures 1-7 ---	1
	--- -/--	



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent

"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date

"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)

"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens

"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

"X" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"Y" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

"&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

25 août 1999

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

02/09/1999

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Jameson, P

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No

PCT/FR 99/01369

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>US 5 116 326 A (SCHMIDT DAVID A) 26 mai 1992 (1992-05-26) abrégé; figures 1-7 -----</p>	1

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der Internationale No

PCT/FR 99/01369

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 5562626	A	08-10-1996	AUCUN	
US 5492536	A	20-02-1996	AUCUN	
EP 0405039	A	02-01-1991	FR 2648716 A FR 2650187 A	28-12-1990 01-02-1991
US 4932947	A	12-06-1990	AUCUN	
US 5116326	A	26-05-1992	AUCUN	

THIS PAGE BLANK (BPTO)